PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

55-075493

(43)Date of publication of application: 06.06.1980

(51)Int.CI.

C10L 7/00

(21)Application number: 53-149819

(71)Applicant: JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO.

LTD

NIPPON CREATE KK

(22)Date of filing:

04.12.1978

(72)Inventor: AOTANI SEIJI

KANAYAMA HISANORI

HIDAKA TAKASHI

(54) PREPARING HYDROCARBON SOLID

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a hydrocarbon solid material (solid perfume agent) not causing syneresis during storage at low and high temperatures by using a small amount of alcs. and water together when mixing sodium stearate into hydrocarbon cpd.

CONSTITUTION: A compsn. consisting of (a) about 5W15wt% of sodium stearate. (b) about 40W93wt% of hydrocarbon cpd. (volatile liq. material having about 130W280° C b.p. main fraction such as terpenes, essentials) (c) about 1W50wt% of alcs. (ethanal, carbitols), (d) about 0.2W20wt% of water, and (e) about 0W 10wt% of perfume is heated and melted to be mixed, then poured into a proper mold and left at about 20W35° C to be solidified, thereby providing a hydrocarbon solid.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

T.

(B) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭55-75493

⑤Int. Cl.³
C 10 L 7/00

識別記号

庁内整理番号 6794-4H 砂公開 昭和55年(1980)6月6日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

匈炭化水素固形物の製造方法

②特 願 昭53-149819

②出 願 昭53(1978)12月4日

⑫発 明 者 青谷征二

横浜市緑区青葉台 2 - 29

仰発 明 者 金山久範

町田市小川 2 -23-8

⑫発 明 者 日高隆

東京都杉並区下高井戸 5 — 5 — 15

⑪出 願 人 日本合成ゴム株式会社

東京都中央区築地2丁目11番24

号

⑪出 願 人 日本クリエート株式会社

東京都中央区築地2-11-24

個代 理 人 弁理士 奥山尚男

朔 網 看

発明の名称
 炭化水素固形物の製造方法

2. 存許請求の前開

- (1) ステアリン酸ナトリウム、炭化水果化合物。 アルコール類および水から主としてなる組成 物を加無形解逸合し、圧型硬合却固化させる ことを特敵とする固形物の製造方法。
- (3) アルコール類がエタノールまたはカルビトールである特許請求の範囲第(1)項記載の方法。
- (4) ステアリン酸ナトリウムが5~15重量系、 反化水米化合物が40~93重量系、アルコール 類が1~50重量系、水が0.2~20重量系である 特許朝水の範囲第(1)項、第(2)項または額(3)項

<u>[:</u> ا<u>ئــ:</u>

のいずれかに記載の方伝。

3. 発明の詳細な説明

本発明はステアリン酸ナトリウムを固化剤とし、炭化水本化を物または、香料などの成分を含有する炭化水素化合物を固化することを特徴とする炭化水素固形物の製造方法に関する。

本発明の方法により得られた炭化水素固形物 は悪臭のマスクあるいは居室等に快い香りを開 よわせるのに適した固形芳香剤として好通に用 いることができる。

ば来の間形方音削はカラゲニンを間化剤とし、 音科を分散させた水性間形物が大部分を占めている。このものは香料の選択はかなり任意が、 様性が無く、燃焼しないという投所があるが、 水性であるために水を分離しやすく、しばして 商品価値を失なりようになる。特に凍結すると、 間形物の組織がくずれ、解凍した時に大量の水 を分離するという問題がある。また、針熱性に そのは、、約60 でで容額するために、一時的に為

- 1 -

超にさらされる用金、例えば自動車内への観音 には適さないものである。

一方、伸性の固形秀音刷としてはリモネンをワックスなどで固化させたものが知られている。しかし、この方法では芳香成分がリモネンおよいその類似物質に吸られ、路融磁度は低く、またゲルの強度も不十分なものである。

4発明者らは従来の固形芳吉剤の欠点を改良 すっため、 設意研究した結果、 炭化水素化合物 はステフリン酸ナトリウムを混合しても固化し ないが、 これに少量のアルコール類と水を加え ると、ステアリン酸ナトリウムは熱時炭化水素 化合物に母解し、 冷却すると炭化水素化合物の 強靱な固形物を形成することを見出し、この知 見を劣に本発明に到達した。

即ち、本発明は、ステアリン酸ナトリウム、 炭化水素化合物、アルコール類かよび水から主 としてなる組成物を加熱溶解混合し、往型後冷 却耐化させることを特敵とする固形物の製造方 低である。

-3 -

たはアニリン点40~90、好ましくは50~85のナフテン系炭素を含むバラフィン類が望ましい。

上記の石価紹分は、それ自体香りを持たないか、あつても敬かなもので本発明炭化水素固形物を適形芳香剤としで使用する場合には固形物質環時に香料を混合することが必要である。また、上記テルベン類、植物精油などは本発明にもいて香料としても使用することができる。

特研昭55-75493(2)

本発明で用いるステアリン酸ナトリウムは、 必ずしも高純度のものは必要ではなく一般にス テアリン酸ナトリウムとして販売されている工 楽製品を使用できる。

炭化水素化合物は主留分の沸点が130~280 で程度の揮発性液状物質であり、テルベン類。 植物精油および飽和炭化水業系石油留分などが 用いられる。炭化水素化合物の沸点が130 ℃未 構では、弾発速度が大きすぎ、また、いわゆる 石御典が強すき、さらに 280 じを越えると揮発 速度が小さいために用途が設定されてしまり。 具体的な炭化水素化合物としては、α-ビネン。 β - ビネン、リモネン、フェランドレン,テルビ ノレン。ミルセンなどのモノテルペン化合物、 カジネン、カリオフイリンをどのセスキテルベ ン化合物、テレビン油。シトロオラ油、オレン ジ曲、アピエス曲などの植物精油、ミネラルメ ーベン、ソルベント灯油などの石油留分があげ られる。特に石曲蛍分としては、アニリン点75 ~ 100、好ましくは80~90のパラフィン粒、ま

- 4 **-**

場合には固形物は待られない。

水はステアリン酸ナトリウムを帮將するための必須成分であり、炭化水素化合物とアルコール類のみではステアリン酸ナトリウムを溶解することができない。水の量によつて原料組成物の倍解温度を調節することができ、水が少ないほど軽解温度が高くなり、得られる固形物の倍酸温度が高くなる。

必要に応じて低合する香料などの成分の権数は特に独定されるものではない。犬然、合成、配合香料などを使用できる。固形物を芳香剤として使用する場合には水性固形芳香剤では分離しやすい曲性の香料又は pH の影響を受けて変質しやすい香料などが適用可能になり、芳香剤として有用なものになる。

本発明炭化水素固形物の各構成成分の使用量は、固形物に対し

ステアリン酸ナトリウム

~ 15 重量 %

炭化水素化合物

40~93 重量 5

アルコール類

1 ~ 50 = 44 =

- 6 **-**

·

0.2~20重量多

が好ましく、香料などの成分を混合する場合に はその成分を10重复が以内の範囲で混合することが好ましい。

ステアリン酸ナトリウムが5 重量多末滴では 歯形物の辞腔傷度が低く、また強度もイナ分な ものになる。ステアリン酸ナトリウムは固化剤 であり有効成分の構発後の機棒となるのであま り多く使用するべきではない。特に好ましい使 用量は6~10 重量をである。

炭化水本化合物は、40 重賞 多未満では香料などの成分の視和性に問題を生じることがあり、例えば芳香剤としては香りの弱いものになる。93 乗量 多を越えると、ステアリン隈ナトリウムの溶解が困難になる。特に50~91 重量 多が好ましい。

アルコール類が1 重番が未満では、ステアリン酸ナトリウムの溶解量が少なくなり、固形物の強度が低下する。また、50 重番がを超えると
揮発性に問題が生じ、例えば芳香剤としては適

- 7 -

. .

敗して尚化される。

本発明において、揮発性成分の保持力を高めるために、流動パラフィン、白色ワセリン、パラフィンワックス、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリプタジエンも含む)、ポリインブレンなどの炭化水素系高沸点化合物、および高分子化合物を添加しても良い。これらは同時に固形物の強度を高める作用を有する。

また、炭化水 新化合物が不飽和結合を有する場合、特にテルベン類を使用する時は老化防止剤を添加することが好ましい。老化防止剤としてはハイドロキノン、2.6 - ジー t - ブチルバラクレゾールなどのフェノール系老化防止剤が好調で、炭化水素化合物 100 重量部に対し、0.1~2重量部加える。

本発明の方法で得られる炭化水素固形物は、 歯形方香剤として使用される他、炭化水素固形 物製造時に実別などを添加し単純性の大きいこ とを利用して、皮膚、布等に塗布する塗布剤と

-9-

特別昭55--75493(3)

さないことがある。特に 3 ~ 30 薫餐 5 が好消な 使用費である。

水が 0.2 重量多来満ではステアリン酸ナトリウムを必要 食品解できず、20 重量多を超えるとステアリン酸ナトリウムの溶解温度が低くなるため、耐熱性の乏しい固形物になるし、また相分離も起こつでくる。水は 0.5~10 重量多が特に好ましく、さらに、1~5 痩骨多の範囲で加工性と耐熱性のともにすぐれた固形物を得るととができる。

本発明の炭化水素固形物は一般には次のよう にして製造される。

理优帝却器付き、または射圧性の溶解槽に提件器と臨底計を取りつけ、原料を投入し、提择しながら昇温する。ステナリン酸ナトリウムが溶解し、清醒な溶液になつたら成型容器に注入し、家温で放冷または必要に応じ急冷して固化させる。溶解温度と注型温度の差は5で以上、好ましくは5~15でであるようにする。!冷却固化温度は特に限定されないが通常20~35でに放

- 8 -

7

して使用するととも可能である。

本発明の方法によれば、次の効果がある。

- (i) 揮発性の炭化水素化合物を固化することが できる。
- (2) 寒冷地で使用または貯蔵する臨患でも凍結せず、また低温。高温で長期保存しても雕漿しない炭化水素樹形物を得ることができる。
- (3) 歯形物の溶膜温度を任意に調節でき、90 で以上で溶膜しない炭化水素歯形物を製造でき
- (4) 歯形物の強度は従来の水性カラゲニン湖形物の強度よりも高い。
- (5) 前述の組成物の加熱辞版の粘度は低く、注 型が容易である。

次に本発明を実施例によつて訳別するが本発明の受旨を越えない限り本発明の実施例に限定されるものではない。

奥路例1~4

境神難、張成帝却器、倡廣計をとりつけた 200 ml 3 ロフラスコ代表 1 の原料を入れ、か

- 10 -

きませながら我2の昼度で加減倍解した。 次に形成な成型容器に住入し、冷却することにより、 向形芳香剤を得た。 歯形物の物性などを我2に示す。

安1. 配合机方

吴施例后	ステアリン酸ナトリウム	リネモン	エタノール	水
1	10 9	50 g	40 9	10 8
2	6	90	10	3
3	10	70	30	3
4	10	90 .	10	2

表 2. 格解臨敗と固形物の物性

実施例	裕州倡政		在(I) 圧縮弾性率	庄(2) _ 減量率(利	
<i>1</i> 6	(0)		(%)	-15	35 (C)
` 1	53	1265	7. 7	0.7	1. 9
2	70	815	5. 0	0.4	1. 4
3	72	1431	5. 1	0.5	1. 6
4	75	1166	7. 0	0.5	1. 3

任; (1) 2 × 3 × 0 円柱状試料を使用、テンションにて側定。

(2) 2~39の円柱状試料を200㎡の密閉

- 11 -

安 4. 併解偽度と固形物の物性

兴热 例准	俗常温度 (C)	田崎強度 (9/cd)	圧縮弾性率 (24)	族 1 ~17	35 C
5	90	1060	6.8	0. 2	0. 4
6	90	1175	9. 1	0.1	0.7

向形物を密閉符器に入れ、80℃に連続72時間保存した。いづれる溶触せず、強度と弾性 率を保持した。また液体の分離も認められな かつた。

夹筋例 7

ステアリン酸ナトリウム7g、リモネン90g、ミルセン2g、エタノール10g、水1.5g。2.6 - ジー L - ブチルパラクレゾール0.5g。 超越性 1.2 - ポリブタジエン1gを混合、加無耐解し、市販の歯形芳香剤成型容器に注入後、冷却歯化させた。得られた歯形芳香剤は常用の使用形態で、レモン機の香りを長期にいたり頭よわせた。残障は8.6 g であつた。また歯形芳香剤を密開状態で一15 でと45 でに交互に12時間づつ、各10回保持したが、液体

特階昭55--75493(4)

容器に入れ、所定區版に16時間保持した 使、室盤に戻し、試料表面を如ぐつて重 量を剛定。 版量を原試料に対する多で表 わす。

兴施例5.6

実施例1と同様にして、数3の配合で固形 芳香剤を作製した。物性などを表4に示した。 数3. 配合気力

米施例 %	5	6
ステアリン酸ナトリウム	7 (9)	7 (9)
リモネン	100	-
供化水素化合物	_	95
カルヒトール	4	4
水	1	2
香料	_	5

注;(3) アニリン点80、主留分の沸点が170 C の石油系無臭溶剤。

- 12 -

の分離はまつたく認められなかつた。また、 値形物の圧弱強度は 1510 % od 、圧縮弾性率は 7.6 粒であつたが、保存後もほとんど低下し なかつた。

比較例1

リモネン90 9 に水脈ヒマシ油 6 9、ポリエチレン 5.0 9 を加えて加熱 形解 し、住型後冷却 間化した。 溶解 温度は 70 ℃、 圧縮 強度は 297 9/cd、 圧縮 弾性率は 4.1 粒、 - 15 ℃ の後 量率は 0.7 多、35 ℃では 1.1 % で あつた。

本発明の固形芳香剤にくらべ、固化剤の使用量は多いにもかかわらず、強度は低く、軟 らかいものであつた。

比較例 2

カラゲニンを主体とする市販の水性固形方 各剤を加熱時級した。 辞級温度は60 ℃であつ た。 この軽減を実施例1 と同様にして注型し、 第四で冷却固化した。 この固形物の物性を実 懸例1 と同様に創定した。 この結果、 圧弱強 度は750 % の 、 圧縮弾性率は1.8 %、 灰量率は

- 13 -

特明昭55-75493(5)

- 15 じて 6. 1 ぎ、35 じて 4. 2 ぎであり、- 15 じに保持したものは能化していた。

- 15 **-**